BEST AVAILABLE COPY

PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets⁴:

C07D 311/30, A61K 31/35

(11) Numéro de publication internationale:

WO 87/ 02981

A1

(43) Date de publication internationale: 21 mai 1987 (21.05.87)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR86/00379

(22) Date de dépôt international: 7 novembre 1986 (07.11.86)

(31) Numéro de la demande prioritaire:

85/16692

(32) Date de priorité:

12 novembre 1985 (12.11.85)

(33) Pays de priorité:

FR

(71) Déposants (pour tous les Etats désignés sauf US): CENTRE NATIONAL DE LA RECHERCHE SCIENTI-FIQUE (CNRS) [FR/FR]; 15, quai Anatole France, F-75007 Paris (FR). INSTITUT NATIONAL DE LA SANTE ET DE LA RECHERCHE MEDICALE (INSERM) [FR/FR]; 101, rue de Tolbiac F-75013 Paris (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): POTIER, Pierre [FR/FR]; 14, avenue de Breteuil, F-75007 Paris (FR). BENVENISTE, Jacques [FR/FR]; 3, rue la Rochelle, F-75014 Paris (FR). BOURDILLAT, Brigitte [FR/ 80, rue de la Roquette, F-75011 Paris (FR).

(74) Mandataire: WARCOIN, Jacques; Cabinet Regimbeau, 26, avenue Kléber, F-75116 Paris (FR).

(81) Etats désignés: AT (brevet européen), BE (brevet européen), ČH (brevet européen), DE (brevet européen), FI, FR (brevet européen), GB (brevet européen), IT (brevet européen), LU (brevet européen), NL (brevet européen), SE (brevet européen), US.

Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avec revendications modifiées.

(54) Title: PHARMACEUTICAL COMPOSITION CONTAINING HISPIDULINE OR A DERIVATIVE THEREOF AND UTILIZATION OF SUCH COMPOUNDS IN THE PREPARATION OF ANTIASTHMATIC COM-**POSITIONS**

(54) Titre: COMPOSITION PHARMACEUTIQUE CONTENANT DE L'HISPIDULINE OU UN DERIVE ET UTI-LISATION DE CES COMPOSES DANS LA PREPARATION DE COMPOSITIONS ANTI-ASTHMATI-**QUES**

(57) Abstract

The present invention relates to hispiduline having the formula (I), its methyl ethers and its demethylated derivative, as well as pharmaceutical compositions containing them and having a broncho-dilating and/or anti-inflammatory activity and/or for external topical application.

(57) Abrégé

Hispiduline de formule (I), ses éthers méthyliques et son dérivé déméthylé, ainsi que des compositions pharmaceutiques à activité broncho-dilatatrice et/ou anti-inflammatoire et/ou à application topique externe les comportant.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Autriche	FR	France	ML	Mali
ΑU	Australie	GA	Gabon	MR	Mauritanie
BB	Barbade	GB	Royaume-Uni	MW	Malawi
BE	Belgique	HU	Hongrie	NL	Pays-Bas
BG	Bulgarie	П	Italie	NO	Norvège
BJ	Bénin	JР	Japon	RO	Roumanie
BR	Brésil	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
CF	République Centrafricaine		de Corée	SE	Suède
CG	Congo	KR	République de Corée	SN	Sénégai
CH	Suisse	LI	Liechtenstein	รับ	Union soviétique
CM	Cameroun	LK	Sri Lanka	TD	Tchad
DE	Allemagne, République fédérale d'	LU	Luxembourg	TG	Togo
DK	Danemark ·	MC	Monaco	US	Etats-Unis d'Amérique
FI	Finlande	MG	Madagascar	03	Luis-Ollis d'Amenque

COMPOSITION PHARMACEUTIOUE CONTENANT DE L'HISPIDULIME OU UN DEPIVE ET UTILISATION DE CES COMPOSES DANS LA PREPARATION DE COMPOSITIONS ANTI-ASTHMATIQUES

La présente invention concerne un nouveau médicament utile plus particulièrement comme agent broncho-dilatateur, ainsi que les procédés pour sa préparation.

La théophylline est l'un des médicaments bronchodilatateurs lesplus utilisés, en particulier dans <u>le</u> traitement des crises d'asthme ainsi que dans le traitement de fond de la maladie asthmatique.

La théophylline agit par augmentation du taux intracellulaire d'AMP cyclique en inhibant sa dégradation par la phosphodiestérase. C'est cet accroissement qui est responsable du relâchement de la fibre musculaire lisse, et notamment de la fibre bronchique, base de l'effet broncho-dilatateur du médicament.

De plus la théophylline inhibe la dégranulation des mastocytes, empêchant ainsi la libération des médiateurs chimiques du broncho-spasme.

Outre la broncho-dilatation, la théophylline provoque un relâchement de la fibre lisse digestive, un effet analeptique cardiaque, une vaso-dilatation artérielle, un effet diurétique, une action psycho-analeptique, une stimulation des centres respiratoires.

20

5

10

15

100

1:5

20

25

L'un des inconvénients majeurs de la théophylline est que la marge existant entre les doses thérapeutiques efficaces et les doses toxiques est relativement faible, ceci gêne, bien entendu, la prescription. En outre la théophylline présente de nombreux effets indésirables, notamment en cas de surdosage, à savoir nausées, vomissements, céphalées, excitation, insomnies, tachycardie, qui sont notamment liés aux activités annexes de ce produit.

Néanmoins, malgré ces inconvénients, ce produit reste le traitement de choix dans les crises d'asthme et le traitement de fond des maladies asthmatiques.

La présente invention a pour objet un nouveau produit pharmaceutique qui peut être utilisé comme broncho-dilatateur et notamment dans le traitement de l'asthme, tant au-niveau de la crise que comme traitement de fond, éven-tuellement utilisé en remplacement de la théophylline dans ses autres applications de même type.

La présente invention repose sur la mise en évidence de l'activité broncho-dilatatrice du composé dénommé Hispiduline de formule :

ainsi que ses éthers méthyliques et son dérivé déméthylé.

C'est pourquoi la présente invention concerne les composés précédents à titre de médicaments, les compositions pharmaceutiques les contenant et leur utilisation, en particulier, dans la préparation de compositions bronchodilatatrices, en particulier anti-asthmatiques.

10

Il convient de remarquer qu'outre leurs propriétés broncho-dilatatrices, les composés selon l'invention présentent d'autres propriétés pharmacologiques, notamment des propriétés anti-inflammatoires locales.

L'Hispiduline et ses dérivés mentionnés précédemment sont également utiles dans les compositions pour application topique externe, qu'elles soient cosmétiques ou dermatologiques.

L'Hispiduline en elle-même est connue et a déjà été isolée à partir des plantes, mais sans qu'on ait pu mettre en évidence l'activité pharmacologique qui sera décrite ci-après.

L'Hispiduline peut être obtenue de différentes façons.

Tout d'abord, il est possible d'en effectuer la synthèse par des <u>pr</u>océdés qui ont déjà été décrits ou par l'adaptation de procédés qui sont également connus.

En particulier, les synthèses suivantes sont connues pour la préparation de l'Hispiduline :

- 20 . la synthèse par réaction de Hoesch sur l'irétol, Phadke et al., Indian J. Chem. <u>5</u>, 131 (1967);
 - . la synthèse par condensation type Baker Venkataraman, Fukui et al., J. Sci. Hiroshima Univ., Ser. A-II, 33, 305 (1969);
- 25 . la synthèse de Iinuma et al., Chem. Pharm. Bull., <u>32</u>, 4935 (1984);
 - . la synthèse de Ahluwalia et al., Indian J. Chem., 14B, 592 (1976).

Les rendements de ces synthèses sont faibles mais permettent la préparation de l'Hispiduline.

Les exemples ci-après donneront une idée des procédés qui peuvent être mis en oeuvre pour la synthèse de l'Hispiduline.

25

30

Le produit peut, en	outre, être	préparé par
extraction à partir de différer	ntes plantes	dans lesquelles
il est connu que se trouvent de	es quantités	variables
d'Hispiduline.		

Parmi ces plantes, il faut citer notamment plusieurs espèces appartenant aux genres botaniques :

Ambrosia

Arnica

Baldvina

TO: Centaurea

Digitalis

Eupatorium

Flourensia

Helenium

15 Iva

Nepeta

Millingtonia

Plantago

Scutellaria

20 Salvia, etc.

Les exemples ci-après mettront en évidence des processus d'extraction permettant de préparer une Hispiduline utilisable à titre de médicament.

En particulier, à partir de la plante, un premier extrait à l'alcool, éther ou cétone est ensuite traité par un solvant chloré. Cet extrait au solvant chloré contient l'Hispiduline qui peut être séparée par chromatographie.

L'Hispiduline, comme la théophylline, peut être utilisée dans des compositions pharmaceutiques applicables par différentes voies, en particulier •

5

10

15

25

30

l'Hispiduline peut être administrée par voie orale, par voie rectale ou même par injection.

Il est également possible de prévoir, notamment dans le traitement des crises asthmatiques, l'utilisation de la voie aérosol.

La mise en forme galénique de l'Hispiduline peut être réalisée par des processus connus et avec des excipients adaptés à chacune des voies mises en oeuvre, tenant compte des propriétés de solubilité de l'Hispiduline.

Les posologies mises en oeuvre dépendront, bien entendu, de l'état du patient et du type de maladie qui doit être traité et de la nature du traitement, traitement de fond, traitement des crises paroxystiques.

Compte tenu de l'activité très importante de l'Hispiduline, la posologie à mettre en oeuvre sera moins contraignante qu'avec des produits tels que la théophylline.

Les exemples ci-après permettront de mettre en évidence d'autres caractéristiques et avantages de la présente invention.

20 EXEMPLE 1

Préparation de l'Hispiduline par extraction de fleurs d'Arnica

a) On fait macérer 50 kg de fleurs séchées d'Arnica montana dans de l'alcool éthylique à 60°. L'extraction est effectuée par lot de 17 kg, successivement 300, 200, 180 et 150 l d'alcool éthylique.

L'extrait est alors traité avec un mélange d'eau et dichlorométhane (400 l $\rm CH_2Cl_2/200$ l $\rm H_2O$). L'extraction est effectuée par 6 kg.

La phase CH₂Cl₂ représentant environ 1,7 kg, c'est-à-dire 3,4 % du poids total de la plante, contient la fraction active Hispiduline.

5 .

20

25

Cette phase CH₂Cl₂ va être fractionnée par chromatographie afin d'en isoler l'Hispiduline.

On utilise pour ce faire une colonne de 220 mm d'une hauteur d'environ 1,50 m contenant 19 kg de silice 7734 Merck 60 préparé avec un volume d'hexane d'environ 100 l. Le produit est fixé sur la silice par mise en pâte avec celle-ci.

On effectue ensuite une élution avec les solvants suivants :

10	Solvant	$\frac{\text{Volume}}{(1)}$	Extrait (g)	% CH ₂ Cl ₂	% d'inhibition
	hexane	200	0		
	toluène	200	390	23	27,5
	CH ₂ Cl ₂	550	690	40,5	65
			100)		
15 .	éther	500	220 }	19	62
			54)		
, •	AcOEt	200	. 70		41
	MeOH	150	207		

L'Hispiduline se trouve dans la fraction éther, à la fois par chromatographie et par mesure de l'inhibition de l'agrégation plaquettaire sur plaquettes de lapins (qui est proportionnelle à la teneur en Hispiduline).

Le produit ainsi obtenu est, après analyse et comparaison avec des échantillons préparés par la technique synthétique qui sera décrite ci-après, identifié à l'Hispiduline ayant les propriétés physico-chimiques suivantes :

- P.M. : 300
- Point de fusion : 287-290°C
- 30 UV : 275 nm, 338 nm
 - Microanalyse : 64 % C ; 4 % H ; 32 % O
 - Cristallise dans MeOH

- C.C.M. : dp à 366 nm, visible à 254 nm
jaune à H₂SO₄
Rf : O,28 à CH₂Cl₂ 95 / MeOH5.

EXEMPLE 2

5

10

15

20

25

30

Activité pharmacologique

Les propriétés les plus remarquables de l'Hispiduline sont, comme cela a été dit précédemment, la relaxation du tonus de base du muscle lisse et l'inhibition de la dégranulation immunologique des mastocytes.

Ces propriétés faisant de l'Hispiduline un broncho-dilatateur de choix supérieur à la théophylline avec laquelle elle sera comparée dans les exemples qui suivent.

Les mesures ont été effectuées de la façon suivante : Les trachées utilisées proviennent de cobayes mâles albinos ou bien sont des échantillons de tissus pulmonaires provenant d'interventions chirurgicales sur des patients humains.

Les trachées ou les muscles lisses pulmonaires humains sont préparés et découpés en spirale. Les spirales sont fixées par leur extrémité de façon à obtenir une force de 8 g pour la trachée de cobaye et 2 à 8 g pour la bronche humaine. Elles sont stockées chacune dans une cuve à organe isolé remplie de 10 ml de tampon Tyrode oxygéné (95 % d'O₂, 5 % de CO₂) et thermostatées à 37°C. Après 90 minutes d'équilibration la longueur des spirales est mesurée. Des capteurs isométriques et des physiographes sont utilisés pour enregistrer les changements de force. Relaxation du tonus de base

L'effet relâchant d'une molécule sur le tonus de base a été observé en l'ajoutant sur la préparation du muscle préalablement équilibré.

10

15

20

25

3:0

La relaxation d'une contraction induite est effectuée en stimulant les préparations avec la dose maximale d'agoniste, en l'occurrence l'histamine. Quand le plateau est atteint, les molécules à étudier sont ajoutées dans le bain à des concentrations croissant toutes les 5 minutes.

Enfin, l'inhibition des contractions est mesurée de la façon suivante :

Pour observer l'inhibition les préparations sont contractées avec l'un des agonistes choisis à la dose maximale ou submaximale, puis lavées. Elles sont préincubées pendant 30 minutes avec la molécule à étudier et contractées dans les mêmes conditions que précédemment. Les hauteurs des contactions à l'agoniste, avant et après l'incubation, sont mesurées.

Calcul des réponses

Les préparations n'étant pas homogènes, il était nécessaire d'uniformiser les réponses obtenues en tenant compte des variations précédentes.

Les réponses obtenues sont exprimées en g/mm², après avoir divisé la réponse mesurée en g par le rapport poids humide/longueur.

Pour les protocoles d'inhibition, la contraction après incubation est exprimée en % de la première contraction qui exprime un pourcentage d'inhibition.

La relaxation est exprimée en pourcentage de la contraction maximale obtenue avec l'agoniste utilisé. La concentration permettant d'obtenir 50 % de la réponse maximale (EC50) caractérise la sensibilité de la préparation à la molécule étudiée et est mesurée par interpolation de la courbe obtenue (pourcentage de relaxation en fonction du logarithme décimal de la concentration).

15

20

30

سنجم دري

Les résultats observés ont été les suivants : RELAXATION DU TONUS DE BASE DU MUSCLE - TRACHEE DE COBAYE

PRODUITS	REPONSE (g/mm^2) $(\bar{x} = 1)$	F SEM) (N)	RAPPORT
Tampon	- 0,05 + 0,02 .	(8)	1
Théophylline 10 ⁻⁴ M	- 0,12 + 0,04	(13)	2,5
Hispiduline 10 ⁻⁴ M	- 0,24 7 0,04	(8)	5

RELAXATION D'UNE CONTRACTION INDUITE PAR HISTAMINE TRACHEE DE COBAYE - COURBES DOSE-REPONSE SIGNIFICATIVEMENT SUPERPOSABLES

to $\frac{\text{HISPIDULINE}}{\text{EC 50}} \qquad \frac{\text{HISPIDULINE}}{8 + 2 \times 10^{-5}} \text{ M} \qquad \frac{\text{THEOPHYLLINE}}{5.5 + 1 \times 10^{-5}} \text{ M}$

Inhibition de la dégranulation immunologique des mastocytes de la moëlle osseuse des souris

Pour la mesure de l'inhibition de cette dégranulation, on a utilisé deux marqueurs de dégranulation :

- un marqueur enzymatique : la β -hexosaminidase,
- le médiateur libéré : Paf.acéther.

Les expériences sont effectuées schématiquement de la façon suivante :

On constitue, à partir de cellules de moëlle osseuse de fémurs de souris par cultures successives, une culture virtuellement pure en mastocytes.

L'expérience proprement dite est effectuée de la façon suivante :

25 <u>Protocole expérimental</u>

Les mastocytes en suspension dans du tampon tyrode gélatine (TG), après comptage, sont distribués de façon à avoir 1 x 10^6 cellules/tube dans $100~\mu l$.

100 μ l IgE anti-DNP (dilué au 1/100/aliquot) sont ajoutés de façon à sensibiliser les cellules.

100

1.5

20

25

30

Les tubes sont incubés 1 heure à 37°C dans une étuve avec ${\rm CO}_2$ et agités manuellement toutes les 15 minutes. Les cellules sont lavées 3 fois par centrifugation à 300 g pendant 5 minutes avec du TG. Lors de la dernière centrifugation, les cellules sont resuspendues dans 400 μ l de TG avec l'albumine de sérum bovin (BSA).

Après une incubation des cellules pendant 15 minutes au bain-marie, avec 50 μ l des solutions à tester ou 50 μ l des solvants utilisés (tubes témoins), 50 μ l d'antigène DNP (/Ag_7 finale = 40 ng/ml) sont ajoutés dans les tubes dits stimulés, et 50 μ l de tampon TG BSA sont ajoutés aux tubes dits non stimulés, et l'incubation est poursuivie pendant 5 minutes sous agitation. La réaction est arrêtée dans la glace par l'addition de 10 μ l d'EDTA (4 mM concentration finale).

Les tubes sont centrifugés à 300 g pendant 5 minutes à 4°C. Les surnageants sont récupérés et les culots repris dans 500 μl de TG BSA et soniqués 3 fois 5 secondes.

Dosage de la libération de la β-hexosaminidase

50 μ l de surnageant ou de solution culot sont additionnés à 450 μ l de substrat β -hexosaminidase et mis 1 heure à 37°C au bain-marie, sans agitation. La réaction est arrêtée avec 1,5 ml de solution d'arrêt pour chaque tube.

L'activité de la β -hexosaminidase dans les culots et les surnageants est mesurée au spectrophotomètre à 410 nm et le pourcentage net de libération a été calculé selon la formule :

DO surnageant activé - DO contrôle x 100

(DO surnageant activé + DO culot) - DO surnageant contrôle (DO = densité optique).

10

15

30

Dosage de la libération de Paf.acéther

Les surnageants sont testés directement sur l'agrégation des plaquettes lavées de lapin et traitées par l'aspirine (0,1 mM pendant 15 minutes).

La mesure est effectuée dans un agrégamètre en présence du complexe CP/CPK.

Une gamme étalon est effectuée avec des quantités connues de Paf.acéther synthétique.

Les résultats sont exprimés en équivalent ng de Paf.acéther calculés par rapport à la gamme précédente.

La quantité de Paf. des témoins, cellules stimulées dans du sérum physiologiqué, est maximale dans ces tubes et sera le 0 % d'inhibition de la libération de Paf. Le pourcentage d'inhibition des autres tubes pourra être ainsi déduit.

Les résultats observés sont les suivants :

	pnon	. β-HEXOSAMI	NIDASE	Paf.ACETH	HER
	PRODUITS Théanhall	<u>CI 50</u>	RAPPORT	CI 50	RAPPORT
	incobulitie	$4,5\pm1,5 \times 10^{-4}$ $(N = 4)$	M 1	$2,2\pm0.8 \times 10^{-4}$ N	
	Ui om i du 1 :	_		(N = 3)	
20	Hispiduline	$4.9^{\pm 1} \times 10^{-5} \text{M}$	10	$4.8^{+}_{-1} \times 10^{-5}_{M}$	5
		(N = 5)		(N = 4)	

N = nombre d'expériences

On a, en outre, vérifié qu'aux doses très fortes d'Hispiduline, c'est-à-dire 10⁻⁴ M, ou de la théophylline, 10⁻³ M, il n'y avait pas de lyse cellulaire.

Des résultats des expériences précédentes, il ressort que l'Hispiduline se présente, dans le domaine des agents broncho-dilatateurs, comme très supérieure à la théophylline.

EXEMPLE 3

Des essais ayant été conduits avec la pectolinarigénine

ont montré que sur le muscle lisse de trachée de cobaye la pectolinarigénine à 10⁻⁴ M relâche à 70 % une contraction maximale due à l'histamine.

5

10

15

20

REVENDICATIONS

1) A titre de médicament, l'Hispiduline de

formule :

ses éthers méthyliques et son dérivé déméthylé.

- 2) Composition pharmaceutique caractérisée en ce qu'elle comporte à titre de principe actif un médicament selon la revendication 1.
- 3) Utilisation de l'Hispiduline, de ses éthers méthyliques et/ou de son dérivé déméthylé pour la préparation de compositions pharmaceutiques broncho-dilatatrices
- 4) Utilisation de l'Hispiduline, de ses éthers méthyliques et/ou de son dérivé déméthylé pour la préparation de compositions pharmaceutiques anti-inflammatoires.
- 5) Utilisation selon la revendication 3, caractérisée en ce que les compositions pharmaceutiques sont à activité anti-asthmatique.
- 6) Composition pour application topique externe, caractérisée en ce qu'elle comporte à titre de principe actif au moins un composé de formule :

ses éthers méthyliques et son dérivé déméthylé.

7) Composition pour application topique externe selon la revendication 6, caractérisée en ce qu'il s'agit d'une composition cosmétique.

10:

15

REVENDICATIONS MODIFIEES

14

[reçues par le Bureau international le 2 avril 1987 (02.04.87); revendications originales 1-7 remplacées par des revendications modifiées 1-5 (1 page)]

- 1) Utilisation de l'Hispiduline, de ses éthers méthyliques et/ou de son dérivé déméthylé pour la préparation de compositions pharmaceutiques broncho-dilatatrices.
- 2) Utilisation de l'Hispiduline, de ses éthers méthyliques et/ou de son dérivé déméthylé pour la préparation de compositions pharmaceutiques anti-inflammatoires.
- 3) Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce que les compositions pharmaceutiques sont à activité anti-asthmatique.
- 4) Composition pour application topique externe, caractérisée en ce qu'elle comporte à titre de principe actif au moins un composé de formule :

ses éthers méthyliques et son dérivé déméthylé.

5) Composition pour application topique externe selon la revendication 4, caractérisée en ce qu'il s'agit d'une composition cosmétique.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No

PCT/FR86/00379

According to the impairment of the control of the c	L CLASS	SIEICATION OF CHRIEFT HATTER	monadonar Application 140	.1/FR00/003/9
II. FIELDS SEARCHED Classification System Convenient State Convenient Sta	According	to International Patent Classification (IDC) as to both Mark	ication symbols apply, indicate all) 6	
Classification System	Int	Cl ·		
Classification System Classification Symbols Classification Symbols Int.Cl. 4 C 07 D 311/00; A 61 K 31/00		C 0/ D 311/30; A 61	K 31/35	
III. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT* Category* Citation of Document, with Indication, where appropriate, of the relevant passages 12. Relevant to Cisim No. 13 X Patents Abstracts of Japan, vol. 9, no. 138 (C-286) (1861), 13 June 1985, & JP, A, 6025923 (OTSUKA SEIYARU K.K.) 08-02-1985, see the abstract "Derwent" X Chemical Abstracts, vol. 102, 1985, (Columbus, Ohio, US) Y.Oshima et al.: "Liver protective drugs. 13 . Antihepatotoxic principles of salvia plebeia herbs", see page 62, abstract 56094a, & Shoyakugaku Zasshil984, 38 (2), 201-2 X Chemical Abstracts, vol. 86, 1977, (Columbus Ohio, US) F.Tillequin et al.: "Isolation of 5-hydroxy-4", 6,7-trimethoxyflavone from Phyllarthron madagascariense (Bignoniaceae) leaves", see page 366, abstract 161175b, & Planta Med. 1977, 31(1), 76-9 A Chemical Abstracts, vol. 91, 1979, (Columbus, Ohio, US) L.A. Gumenyuk et al.: *Special categories of cited documents: 10 **P Certification of the principle or of the relevant passages 12. Relevant to Cisim No. 13 **P Columbus, Ohio, US) L.A. Gumenyuk et al.: **P Columbus, Ohio, US) L.A. Gumenyuk et al.: **Columbus, Ohio, US) L.A. Gumenyuk et al.: **P Columbus of the principle or of the relevant passages 12. Relevant to Cisim No. 13 **P Columbus of the principle or of the relevant passages 12. Relevant to Cisim No. 13 **T Ister document substituted and the principle or theory underlying the relevant passages 12. Relevant to Cisim No. 13 **T Ister document substituted and invention of the relevant passages 12. Relevant to Cisim No. 13 **T Ister document substituted and invention of the relevant passages 12. Relevant to Cisim No. 13 **T Ister document substituted and the context passages 12. Relevant to Cisim No. 13 **T Ister document substituted and the context passages 12. Relevant to Cisim No. 13 **T Ister document substituted and the context passages 12. Relevant to Cisim No. 13 **T Ister document substituted and the substituted and the context passages 12. Relevant to Cisim	II. FIELD	S SEARCHED		
III. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT* Category* Clistics of Decument, " with indication, where appropriate, of the relevant passages " Relevant to Claim No. " Relevant to Claim No. " Patents Abstracts of Japan, vol. 9, no. 138 (C-286) (1861), 13 June 1985, & JP, A, 6025923 (OTSUKA SEIVAKU K.K.) 08-02-1985, see the abstract "Derwent"	Classificati		tation Searched 7	
III. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT* Category* Citation of Document, "with indication, where appropriate, of the relevant passages "2 Relevant to Claim No."2			Classification Symbols	
III. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT* Category* Citation of Document, "I with Indication, where appropriate, of the relevant passages 12 Relevant to Claim No. 13	Int	.Cl. ⁴ C 07 D 311/00; A	61 K 31/00	
III. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT* Category* Citation of Document, "I with Indication, where appropriate, of the relevant passages 12 Relevant to Claim No. 13		;		
Category* Citation of Document, " with Indication, where appropriate, of the relevant passages 12 Relevant to Ciaim No. 17				
Category* Citation of Document, " with Indication, where appropriate, of the relevant passages 12 Relevant to Ciaim No. 17				
X Patents Abstracts of Japan, vol. 9, no. 138 (C-286) (1861), 13 June 1985, & JP, A, 6025923 (OTSUKA SEIYAKU K.K.) 08-02-1985, see the abstract "Derwent" X Chemical Abstracts, vol. 102, 1985, (Columbus, Ohio, US) Y.Oshima et al.: "Liver protective drugs. 13 . Antihepatotoxic principles of salvia plebeia herbs", see page 62, abstract 56094a, & Shoyakugaku Zasshi 1984, 38 (2), 201-2 X Chemical Abstracts, vol. 86, 1977, (Columbus Ohio, US) F.Tillequin et al.: "Isolation of 5-hydroxy-4', 6,7-trimethoxyflavone from Phyllarthron madagascariense (Bignoniaceae) leaves", see page 366, abstract 161175b, & 1,2,6 Planta Med. 1977, 31(1), 76-9 A Chemical Abstracts, vol., 91, 1979, (Columbus, Ohio, US) L.A. Gumenyuk et al.: *Special categories of cited documents: 10 "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "C" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance; the claimed invention considered to be of particular relevance; the claimed invention cannot be considered nowled or cannot be considered to be of particular relevance; the claimed invention cannot be considered nowled or cannot be considered to be of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to be of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to be of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to be of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to be of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to be of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to be of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to each particular relevance in the cannot be considered to each particular relevance in the cannot be considered to each particular rele	III. DOCU	JMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT®		
(C-286) (1861), 13 June 1985, & JP, A, 6025923 (OTSUKA SEIYAKU K.K.) 08-02-1985, see the abstract "Derwent" X Chemical Abstracts, vol. 102, 1985, (Columbus, Ohio, US) Y.Oshima et al.: "Liver protective drugs. 13 . Antihepatotoxic principles of salvia plebeia herbs", see page 62, abstract 56094a, & Shoyakugaku Zasshi 1,2,6 1984, 38 (2), 201-2 X Chemical Abstracts, vol. 86, 1977, (Columbus Ohio, US) F.Tillequin et al.: "Isolation of 5-hydroxy-4", 6,7-trimethoxyflavone from Phyllarthron madagascariense (Bignoniaceae) leaves", see page 366, abstract 161175b, & 1,2,6 Planta Med. 1977, 31(1), 76-9 A Chemical Abstracts, vol. 91, 1979, (Columbus, Ohio, US) L.A. Gumenyuk et al.: *Special categories of cited documents: 10 "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of paticular relevance in the principle of theory underlying the invention of the principle of theory underlying the invention of the means """ document published prior to the international filing date but last than the principle date claimed """ document published prior to the international filing date but last than the principle date claimed """ document published prior to the international filing date but last than the principle date claimed """ document published prior to the international filing date but last than the principle date claimed """ document published prior to the international filing date but last than the principle date claimed """ document published prior to the international filing date but last than the principle date claimed """ document published prior to the international filing date but last than the principle date claimed """ document published prior to the international filing date but last than the principle date claimed """ document published prior to the international filing date but last than the principle date claimed """ document published prior to the international filing date but last than the principle date claimed """ document published prior to the international filing date but "	Category *	Citation of Document, 11 with Indication, where appr	ropriate, of the relevant passages 12	Relevant to Claim No. 13
See the abstract "Derwent" 1-6	х	(C-286) (1861), 13 June 1	985, & JP, A,	
bus, Ohio, US) Y.Oshima et al.: "Liver protective drugs. 13 . Antihepatotoxic principles of salvia plebeia herbs", see page 62, abstract 56094a, & Shoyakugaku Zasshi 1,2,6 1984, 38 (2), 201-2 X Chemical Abstracts, vol. 86, 1977, (Columbus Ohio, US) F.Tillequin et al.: "Isolation of 5-hydroxy-4', 6,7-trimethoxyflavone from Phyllarthron madagascariense (Bignoniaceae) leaves", see page 366, abstract 161175b, & Planta Med. 1977, 31(1), 76-9 A Chemical Abstracts, vol. 91, 1979, (Columbus, Ohio, US) L.A. Gumenyuk et al.: *Special categories of cited documents: 10 "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance in the filling date of the considered to be of particular relevance which is cited to establish the publication date of another which may throw doubts on priority dalm(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified to considered to be of particular relevance invention cannot be considered novel or cannot be considered to be of another content to the confidered reason (as specified to the combined with one or more other such document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means """ document to particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the considered to involve an inventive step when the combined with one or more other such document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed """ document telering to an oral disclosure, use, exhibition or other means """ document telering to an oral disclosure, use, exhibition or other means """ document telering to an oral disclosure, use, exhibition or other means """ document telering to an oral disclosure, use, exhibition or other means """ document telering to an oral disclosure, use, exhibition or other means """ document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive at particular re				1-6
Ohio, US) F.Tillequin et al.: "Isolation of 5-hydroxy-4', 6,7-trimethoxyflavone from Phyllarthron madagascariense (Bignoniaceae) leaves", see page 366, abstract 161175b, & 1,2,6 Planta Med. 1977, 31(1), 76-9 A Chemical Abstracts, vol., 91, 1979, (Columbus, Ohio, US) L.A. Gumenyuk et al.: *Special categories of cited documents: 10 "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "I" document which may throw doubts on priority clalm(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with a combined without each priority claim to the art. "A" document member of the same patent family IV. CERTIFICATION Date of the Actual Completion of the International Search 20 January 1987 (20.01.87) Date of Malling of this International Search Report 12 February 1987 (12.02.87)	х	bus, Ohio, US) Y.Oshima e protective drugs. 13 . An principles of salvia pleb page 62, abstract 56094a,	t al.: "Liver tihepatotoxic eia herbs", see	hi ^{1,2,6}
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed IV. CERTIFICATION Date of the Actual Completion of the International Search 20 January 1987 (20.01.87) International Searching Authority or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "4" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered		Ohio, US) F.Tillequin et 5-hydroxy-4', 6,7-trimeth Phyllarthron madagascarie leaves", see page 366, ab Planta Med. 1977, 31(1), 7 Chemical Abstracts, vol.	al.: "Isolation of oxyflavone from nse (Bignoniaceae) stract 161175b, & 6-9 91, 1979,	1,2,6
20 January 1987 (20.01.87) 12 February 1987 (12.02.87) International Searching Authority Signature of Authorized Officer	"A" doc con "E" earlifilm "L" doc whi cita "O" doc oth "P" doc late	rument defining the general state of the art which is not sidered to be of particular relevance lier document but published on or after the international ig date rument which may throw doubts on priority claim(s) or ch is cited to establish the publication date of another tion or other special reason (as specified) rument referring to an oral disclosure, use, exhibition or er means rument published prior to the international filing date but in than the priority date claimed	or priority date and not in conflicted to understand the principle invention "X" document of particular relevance cannot be considered novel or involve an inventive step "Y" document of particular relevance cannot be considered to involve a document is combined with one ments, such combination being on the art.	ct with the application but or theory underlying the ee; the claimed invention cannot be considered to ee; the claimed invention in inventive step when the or more other such docu- bylous to a person skilled
International Searching Authority Signature of Authorized Officer				
	20 January 1987 (20.01.87) 12 February 1987 (12.02.87)			
European Patent Office	International Searching Authority Signature of Authorized Officer			
	Eur	opean Patent Office		

	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT (CONTINUED FROM THE SECOND SHEET	
Category •	Citation of Document, with indication, where appropriate, of the relevant pessages	Relevant to Claim No
	"Russian houseleek-new source of biological- ly active compounds", see page 417, abstract 87358y, & Farm. Zh. (Kiev) 1979, (3), 72-3	1,2
		·

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande internationale N° PCT/FR 86/00379

1. CLASSEMENT DE L'INVENTION (si plusieurs symboles de classification sont applicables, les indiquer tous) ?					
Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB					
CIB ⁴ :	CIB ⁴ : C 07 D 311/30; A 61 K 31/35				
II. DOMAIN	SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE	- L			
	Documentation minim	nale consultée * Sympotes de classification			
Système de	classification	symboles de classification			
CIB ⁴	C 07 D 311/00; A 61	К 31/00			
	Documentation consultée autre que la doc où de tels documents font partie des domai	umentation minimale dans la mesure nes sur lesquels la recherche a porté *	·		
III. DOCUI	MENTS CONSIDÉRÉS COMME PERTINENTS 10		Nº des revendications		
Catégorie *	identification des documents cités, ¹¹ avec i des passages pertinent	ndication, si nécessaire, s 12	Nº des revendrations		
х	Patents Abstracts of Japan 138 (C-286)(1861), 13 & JP, A, 6025923 (OTSU K.K.) 08-02-1985, voir "Derwent"	juin 1985, KA SEIYAKU	1-6		
х .	Chemical Abstracts, volume (Columbus, Ohio, US), "Liver protective drug toxic principles of sa herbs", voir page 62, & Shoyakugaku Zasshi 1	Y. Oshima et al.: gs. 13. Antihepato- alvia plebeia abrégé 56094a,	1,2,6		
X	Chemical Abstracts, volume (Columbus, Ohio, US), al.: "Isolation of 5-1 trimethoxyflavone from madagascariense (Bigno voir page 366, abrégé & Planta Med. 1977, 3: Chemical Abstracts, volume	F. Tillequin et hydroxy-4',6,7- m Phyllarthron oniaceae) leaves", 161175b, 1(1), 76-9	1,2,6		
A	CHERICAL ADSCIACES, YOUR				
«A» do co «E» do tic «L» do pr au «O» de ur «P» de	cries spéciales de documents cités: 11 cument définissant l'état général de la technique, non insidéré comme particulièrement pertinent cument antérieur, mais publié à la date de dépôt interna- nal ou après cette date coument pouvant jeter un doute sur une revendication de iorité ou cité pour determiner la date de oublication d'une stre citation ou pour une raison speciale (telle qu'indiquée) coument se référant à une divulgation orale, à un usage, à me exposition ou tous autres moyens coument publié avant la date de dépôt international, mais costerieurement à la date de priorité revendiquée	« T » document ultérieur publié posté international ou à la date de 0 à l'état de la technique pertinent le principe ou la théorie constit « X » document particulièrement per quée ne peut être considérée impliquant une activité inventive y » document particulièrement pur diquée ne peut être considér activité inventive-lorsque le doi plusieurs autres documents de naison étant évidente pour une 4 & » document qui fait partie de la r	riorite et n'appartenant pas mais cité pour comprendre tuant la base de l'invention rinent: l'invention revendicomme nouvelle ou comme e artinent: l'invention revenire comme impliquant une cument est associe à un ou même nature, cette combis personne du mêtier.		
	Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale				
achevée 20	janvier 1987	12 FEV.	1987		
Administration chargée de la recherche internationale OFFICE EUROPEEN DES BREVETS		Signature du fonctionnaire dutofisa M. VAN MOL	0		

Catégorie *	identification dos documents cités, ¹⁶ avec indication, si nécessaire des passages partinents ¹⁷	N° des revendications visées 16
	(Columbus, Ohio, US), L.A. Gumenyuk et al.: "Russian houseleek-new source of biologically active compounds", voir page 417, abrégé 87358y, & Farm. Zh. (Kiev) 1979, (3), 72-3	1,2
- 10	•	:
		•
		:
;		
: : :	·	
:		
:		
. :	•	
:		
- ·		
:		·
į	•	
		:
;		·
:		
:	-	•
:		
٠		
•		. •
•		•
		:
		!
		i

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
✓ FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.